

Numéro de publication:

0 155 427

A1

12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(1) Numéro de dépôt: 84402677.3

(51) Int. Cl.4: C 12 Q 1/04 C 12 N 1/00

(2) Date de dépôt: 20.12.84

(30) Priorite. 09.02.84 FR 8402000

- Date de publication de la demande: 25.09.85 Bulletin 85/39
- Etats contractants désignés: AT BE CH DE GB IT LI NL SE

- (1) Demandeur SOCIETE D'APPLICATIONS PHARMACEUTIQUES ET BIOLOGIQUES HOECHST-BEHRING 260 avenue Napoléon Bonaparte F-92500 Rueil Malmaison(FR)
- (7) Inventeur: Demiaux, Jean-Bernard 4 Rue Pierre Berteau F-61300 L'Aigle(FR)
- (72) Inventeur: Gallie, Jean-Claude Tour Mermoz L'Horloge F-61300 L'Algle(FR)
- (2) Inventeur: Spieser, Claude 46 Tour Jules Romains La Madeleine F-61300 L'Aigle(FR)
- (72) Inventeur Volle, Pierre-Jean 141 Boulevard Pereire F-75017 Paris(FR)
- (1) Mandataire: Orès, Bernard et al, Cabinet ORES 6, avenue de Messine F-75008 Paris(FR)
- (S) Nouveau milieu de culture, solide, à délitement rapide, prêt à l'emploi et procédé pour le préparer.
- (5) La présente invention est relative à un nouveau milieu de culture.

Le nouveau milieu de curture se caractérise en ce qu'il se présente sous la forme d'un comprimé contenant tous les composants nécessaires pour effectuer l'analyse souhaitée, ledit comprimé étant pourvu d'un agent de délitement.

Application : Milieux de culture solides à délitement rapide, prêts à l'emploi.

P 0 155 427 A1

La présente invention est relative à un nouveau milieu de culture, solide, à délitement rapide et prêt à l'emploi.

Dès 1909, DOERR en Allemagne avait desseché sur plaques de verre des milieux de culture pour pouvoir les conserver. Quelques années plus tard FROST (aux USA) avait effectué une étude systématique de la dessication des milieux de culture. Actuellement, les milieux solides sont préparés d'une manière industrielle. Par exemple, la maison DIFCO de Détroit propose un nombre considérable de milieux souvent très complexes, à l'état dessèché. L'emploi de tels milieux nécessite toutefois de nombreuses manipulations : il faut peser, stériliser, répartir stérilement, dissoudre.

Ces différentes opérations sont souvent longues, certaines pouvant être plus ou moins complètes et leur succession source d'erreurs lors de dosages utérieurs.

La présente invention s'est par conséquent fixée pour but de pourvoir à un milieu solide, prêt à l'emploi, ne nécessitant aucune pesée, aucune manipulation de stérilisation et de répartition, d'une solubilisation parfaite, rapide et totale.

La présente invention a pour objet un nouveau milieu de culture, solide, caractérisé en ce qu'il se présente sous forme d'un comprimé contenant tous les composants nécessaires pour effectuer l'analyse souhaitée, ledit comprimé étant pourvu d'un agent de délitement.

Selon un mode de réalisation particulièrement avantageux de l'objet de la présente invention, l'agent de délitement est un agent effervescent composé d'une association acide tartrique-bicarbonate de sodium et/ou carbonate de lysine selon les proportions : 1:2 à 1:4.

35 Selon une modalité avantageuse de ce mode de

10

15

20

25

réalisation, la teneur d'agent effervescent est comprise entre 5 et 50 % et de préférence entre 13 et 22 % du poids total du comprimé.

Ce mode de réalisation est très avantageux :

5 dans ces conditions, au moment d'addition de l'eau de
dissolution le comprimé flotte et les bulles dégagées
qui peuvent être génantes pour les mesures optiques
éventuelles se regroupent par le fait même à la surface.

Conformément à l'invention, le comprimé est formé d'une quantité de divers réactifs composant le milieu, quantité juste nécessaire et suffisante pour une opération analytique unitaire, le poids dudit comprimé étant compris entre 0,01 g et 5 g.

Selon un mode de réalisation avantageux de l'objet de l'invention, le comprimé peut être rendu stérile.

Le comprimé selon l'invention peut contenir si on le désire, un réactif d'inhibition de croissance de tout microorganisme (bactéries, virus, champignon, levure...) à différentes concentrations.

Selon un autre mode de réalisation, le comprimé selon l'invention peut contenir des indicateurs de croissance (indicateurs d'oxydo-réduction, indicateur de pH, indicateurs colorés de croissance, etc).

Selon encore un autre mode de réalisation de l'objet de l'invention, le comprimé peut contenir des réactifs d'identification des caractéristiques métaboliques (tels que par exemple des substrats enzymatiques mannitol, lactose, etc).

Conformément à l'invention, le comprimé contient en outre, un ou des agent(s) lubrifiant(s) qui peut par ailleurs être un stabilisant (du benzoate de sodium et/ou du P.E.G. 6000 par exemple).

Les avantages de tels Milieux de culture solides sont remarquables : ils peuvent être tamponnés au pH désiré, optimal pour une croissance donnée : ils sont immédiate-

35 ment , tels quels , prêts à l'emploi , très maniables et

d'une solubilité rapide et totale ; ils conviennent aussi bien à la croissance de bactéries, virus, champignons, levures, qu'à la croissance cellulaire.

La présente invention a également pour objet un procécé de préparation du milieu solide conforme à la présente invention, caractérisé en ce que l'on procède à une pluralité de prémélanges successifs de tous les constituants du milieu avant d'effectuer la compression et, éventuellement la stérilisation.

Selon un mode de réalisation avantageux du procédé objet de la présente invention, un, plusieurs ou la totalité des constituants entrant dans la composition du milieu sont séchés par lyophilisation.

L'invention pourra être mieux comprise à l'aide du complément de description qui va suivre, qui se réfère à des exemples de compositions et de préparation du milieu conforme à la présente invention.

Il doit être bien entendu, toutefois, que les différents exemples de mise en oeuvre qui seront décrits ci-après, sont donnés uniquement à titre d'illustration de l'objet de l'invention, mais n'en constituant en aucune manière une limitation.

EXEMPLE I. Comprimé contenant un antibiotique

Tableau I

	•	:	Minima	:	Maxima
:	Antibiotique	:	0,0003	:	10
:	Milieu de culture lyophilisé contenant l'antibiotique	:	0,6	:	90
_	Acide tartrique	 : -	3,33	-:·	15
-	Bicarbonate de Sodium	_ `- :	6,67	-:	40
-	Benzoate de Sodium	-:	0	_;	10
:-	Milieu de culture	:	50	_:	95

35 Les quantités sont indiquées en pourcentage (poids sur poids).

.5

. 10

15

30 35	25	20		15	10	. 5		
EXEMPLE II. Composit	ton de co	mprimés c	ontenant: e	de la Gen	ition de comprimés confenant de la Gentamycine à différentes	differer	ıtes	
concontr	trations.	TABL	TITOVETEVA					
GENTAMYCINE	0,000333	0,000333 0,000666	0,001333	0,00266	0,005333	0,01066	0,02133	
MILIEU DE CULTURE LYOPHILISE CONTENANT LA GENTAMYCINE	0,624	1,248	2,496	4,992	9,984	19,968	39,936	
rrique	4,333	4,333	4,333	4,333	4,333	4,333	4,333	
CARBONATE DE SOD	10,666	10,666	10,666	10,666	10,666	10,666	10,666	4
BENZOATE DE SODIUM	5,000	5,000	5,000	. 000,8	5,000	5,000	5,000	
WILIEU DE CULTURE	. 79,386	78,773	77,403	75,000	20,000	000,09	40,000	
		•					•	

Les quantités sont indiquées en pourcentage.

	•
5	e omprimé et
10	a Gentamycine à 8 ug par co
15	ontenant de 1 t de 0,125 µg
20	comprimés co ations allan [,]
25	EXEMPLE III. Composition de comprimés contenant de la Gentamycine à des concentrations allant de 0,125 µg à 8 µg par comprimé et de raison 2.
30	EXEMPLE III.

н	
н	
н	
\Box	
a	
回	
ы	
ф	
æ	

* GENTAMYCINE	0,125	0,250	0,500	1 1 1 1 1	2	4	8
MILIEU DE CULTURE LYOPHILISE CONTENANT LA GENTAMICINE	234	469	886	1 875	3 750 :	7 500	15 000 :
ACIDE TARTRIQUE	1 625	1 625	1 625	1 625	1 625	1 625	1 625
BICARBONATE DE SODIUM	4 000	000 #	4 000	4 000	4 000	4 000	4 000
BENZOATE DE SODIUM	1 875	1 875	1 875	1 875	1 875	1 875	1 875
MILIEU DE CULTURE	29 766	29 531	29 062	28 125	26 250	22 500	15 000
POIDS D'UN COMPRIME	37 500	37 500	37 500	37 500	. 008 CI	37 500	37 500
						-	

Les quantités sont indiquées en microgrammes.

EXEMPLE IV. Composition centésimale de milieux de culture.

	•	as sarcare.	
	Milieu 1		
		Bio-trypcase	39,58
5		Bio-soyase	13,19
		Chlorure de sodium	10,55
		Bicarbonate de sodium	10,55
•		Sulfite de sodium	0,53
		Acide tartrique	4,29
10		Cystine	1,85
		Glucose	14,51
		Benzoate de sodium	
			100,00
	<u>Milieu_2</u>		•
15		Peptone de caséine	45,33
		Peptone de farine de soja	8,00
		Glucose	6,67
		Chlorure de sodium	13,33
		Bicarbonate de sodium	10,67
20		Acide tartrique	4,33
		Phosphate dipotassique	6,67
		Benzoate de sodium	5,00
			100,00
	Milieu_3		
25		Bio-trypcase	37,13
		Bio-soyase	12,38
		Chlorure de sodium	9,90
		Sulfite de sodium	0,50
		Acide tartrique	4,93
30		Cystine	1,73
		Glucose	13,61
		Benzoate de sodium	-2,47
		P.E.G. 6000	2,48
		Carbonate de lysine	14,87
35			100,00

EXEMPLE V. Exemple de préparation d'un mélange destiné à la fabrication de comprimés de milieu de culture renfermant de la Ticarcilline dosée de 4 µg à 64 µg par comprimé.

On prépare un mélange contenant 16 µg d'antibiotique dans 1,875 mg.

Pour garantir une répartition homogène de l'antibiotique dans le milieu de culture, on opère par trois prémélanges successifs dans un mélangeur rapide (par exemple Lödige, Stephan, Henschel).

Exemple: 0,500 grammes d'antibiotique + 5 grammes de milieu de culture ; on mélange 30 secondes en mélangeur rapide.

On additionne à ce premier mélange 25 grammes du même milieu de culture et on mélange 30 secondes environ en mélangeur rapide. On additionne à ce deuxième mélange 28,61 grammes du même milieu de culture ; on on mélange 30 secondes environ en mélangeur rapide.

Le mélange obtenu contient 16 µg d'antibiotique dans 1,875 mg.

Le Tableau IV suivant indique les quantités de ce mélange qui entrent dans la composition de comprimés titrant respectivement 4 μg, 8 μg, 16 μg, 32 μg, 64 μg de Ticarcilline par comprimé terminé de 37,5 mg. Les quantités sont indiquées en mg.

TĀBLEAU IV

						_
: Mélange contenant :	0,469	0,938	1,875	3,750	7,500	: :
Acide tartrique	1,625	1,625	1,625	1,625	1,625	:
: Bicarbonate de sodium	4,000	4,000	4,000	4,000	4,000	:
Benzoate de sodium	1,875	1,875	1,875	1,875	1,875	:
35: Milieu de culture	29,540	29,000	28,125	26,250	22,500	:

5

10

15

20

Il résulte de la description qui précède que quels que soient les modes de mise en oeuvre, de réalisation et d'application adoptés, l'on obtient des milieux solides qui présentent par rapport aux milieux antérieurement connus des avantages importants, dont certains ont déjà été mentionnés dans ce qui précède, et notamment :

- le comprimé, très maniable et très soluble, peut être destiné à la reconstitution de milieux de culture solides, semi-solides ou liquides;
- le comprimé est particulièrement adapté pour contenir par exemple les antibiotiques ou les antifongiques à différentes concentrations ;
 - Le comprimé peut être préparé à partir de tout milieu de culture pour bactéries, levures, champignons, virus et cellules;
 - le comprimé permet l'utilisation d'un systère de lecture optique dans d'excellentes conditions et de ce fait permet la réalisation de toute technique microbiologique et notamment la détection et la numération à partir d'un échantillon quelconque : sérum, urine, liquide cephalo-rachidien, liquide de ponction, produit laitier, eau, etc...;
 - le comprimé à délitement rapide permet la reconstitution de milieux prêts à l'emploi pour la détermination d'un antibiogramme, d'une concentration minimale inhibitrice, d'une identification et d'une caractérisation du microorganisme par étude différentielle de croissance;
 - le comprimé conforme à la présente invention, grâce à sa parfaite et rapide solubilité permet de réaliser un milieu de culture (pour bactéries, virus, levures, champignons...et cellules) prêt à l'emploi dans des délais très brefs par simple addition d'eau distillée.

Ainsi que cela ressort de ce qui précède, l'invention ne se limite nullement à ceux de ses modes de mise en oeuvre, de réalisation et d'application qui viennent

15

20

25

30

d'être décrits de façon plus explicite ; elle en embrasse au contraire toutes les variantes qui peuvent venir à l'esprit du technicien en la matière, sans s'écarter du cadre, ni de la portée, de la présente invention.

REVENDICATIONS

- 1°) Nouveau milieu de culture, solide, caractérisé en ce qu'il se présente sous forme d'un comprimé contenant tous les composés nécessaires pour effectuer l'analyse souhaitée, ledit comprimé étant pourvu d'un agent de délitement, dont la teneur est comprise entre 5 et 50%, et de préférence entre 13 et 22%, du poids total du comprimé.
- 2°) Milieu selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'agent de délitement est un agent effervescent composé d'une association acide tartriquebicarbonate de sodium et/ou carbonate de lysine selon les proportions 1:2 à 1:4.
- 3°) Milieu selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il est formé d'une quantité de divers réactifs composant le milieu, quantité juste nécessaire et suffisante pour une opération analytique unitaire, le poids dudit comprimé étant compris entre 0,01 g et 5 g.
- 4°) Milieu selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il peut être rendu stérile.
- 5°) Milieu selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il peut contenir, si on le désire, un réactif d'inhibition de croissance de tout microorganisme (bactéries, virus, champignon, levure...) à différentes concentrations.
- 6°) Milieu selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il peut contenir des indicateurs de croissance (indicateurs d'oxydo-réduction, indicateur de pH, indicateurs colorés de croissance).
- 7°) Milieu selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il peut contenir des réactifs d'identification des caractéristiques

10

15

20

25

30

métaboliques (tels que des substrats enzymatiques, mannitol, lactose).

- 8°) Milieu selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il contient, en outre, un ou des agent(s) lubrifiant(s) qui peut par ailleurs être un stabilisant (du benzoate de sodium et/ou du P.E.G. 6000).
- 9°) Procédé de préparation du milieu solide selon les revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'on procède à une pluralité de prémélanges successifs de tous les constituants du milieu avant d'effectuer la compression et, éventuellement, la stérilisation.
- 10°) Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce qu'un, plusieurs ou la totalité des constituants entrant dans la composition du milieu, sont séchés par lyophilisation.

5





RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 84 40 2677

т	DOCUMENTS CONSIDE Citation du document avec		Revendic	cation CLASSEMENT DE LA
atégorie	des parties	pertinentes	concer	née DEMANDE (Int. Ci. 4)
Y	THE OXOID MANUAL MEDIA, INGREDIENT LABORATORY SERVICE section 1, 1969, pages 9-18, London of oxoid media" * Page 9, paragilignes 1-10; page C, D *	TS AND OTHER CES, 3e édition, Oxoid Ltd., res, GB; ventages and use	1	C 12 Q 1/04 C 12 N 1/00
Y	DE-A-2 220 065 ASSOCIATES INC.) * Page 9, revendications 5	lignes 14-26;	1	
A			3,4	DOMAINES TECHNIQUES
Y	CHEMICAL ABSTRAC no. 1, 9 juillet 969b, Columbus, BRYKOVA et al.: bicarbonate and tablets", & Med. no. 12, 43-4(196) * Abrégé en enti	1962, colonne Ohio, US; Z.I. "Use of sodium tartaric acid in Prom. SSSR, 15,	1,2	RECHERCHES (Int. Cl.4)
Y	FR-A-2 281 068 * Revendications	(A. TODD)	1,:	2
	Le present rapport de recherche a été e			Examinateur
	L'en de la recherche	Date d'achevement de la recherc 22-05-1985		GRIFFITH G.
Y:	CATEGORIE DES DOCUMEN particulièrement pertinent à lui sei particulièrement pertinent en com autre document de la même catèg arrière-plan technologique divulgation non-écrite	binarson avec un orie E : docum date da binarson avec un D : cité da L : cité po	ent de brev dépôt ou ns la dema ur d'autres	s raisons



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la demand

EP 84 40 267

	C **** * * *	NSIDERES COMME PE	KIINEN	ITS	Page 2
ategorie		iment avec indication, en cas de beso des parties pertinentes	n.	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CI.4)
Y	FR-A-2 170 9 U.P.S.A.) * Revendicat	(= = = = = = = = = = = = = = = = = = =		2	
		-			
					DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. CI.4)
		•			·
Le pres	sent rappor: de recherche a e	de etabli pour toutes les revendication	ns		·
	EATE TAYE	Date d achévement de la re 22-05-198		GRIFFIT	xaminateur I G.
particu particu autre d	ATEGORIE DES DOCUM dierement pertinent à lui dièrement pertinent en co locument de la même cat plan technologique ation non-écrite	seul E : doc date mbinaison avec un D : cité	e de dépôt dans la de	ncipe à la base de prevet antérieur, i	l'invention
Givuiga	Blion non-écrité ent intercalaire	I · mar			umentcorrespondant